## INK COMPOSITION

Patent Number: JP10007969 Publication date: 1998-01-13

HAYASHIDA HIDEKI; ITO YUJI Inventor(s):

SHOWA DENKO KK Applicant(s):: Requested Patent: ☐ JP10007969

Application Number: JP19960162113 19960621

Priority Number(s):

IPC Classification: C09D11/10 ; C09D11/10

EC Classification: Equivalents:

#### Abstract

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain an ink composition excellent in light resistance, water resistance and water repellency by mixing a compound having a group having the function of stabilizing against ultraviolet rays with a specified amphipathic polymer. SOLUTION: This composition is prepared by mixing a polar-solvent-soluble compound having the function of stabilizing against ultraviolet rays (e.g. hydroxyphenylbenzotriazole derivative) with an amphipathic polymer (A) having polyorganosiloxane units. It is desirable that A is a polyorganosiloxane-modified amphipathic polymer obtained by radical-polymerizing a mixture comprising a hydrophilic ethylenically unsaturated monomer (e.g. acrylamide) and/or an amphipathic ethylenically unsaturated monomer (e.g. methoxypolyethylene glycol monomethacrylate) and optionally a hydrophobic ethylenically unsaturated monomer (e.g. methyl methacrylate) in the presence of an SH-containing polyorganosiloxane (e.g. X-22-167B (R), a product of Shin-etsu Kagaku K.K.).

Data supplied from the esp@cenet database - 12

# (19)日本図特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出顧公開番号 特開平10-7969

(43)公開日 平成10年(1998)1月13日

PTV	(51) Int.Cl.* C 0 9 D 11/10	識別紀号 PSZ PTV	庁内整理番号	FI C09D 11/10	PSZ PTV	技術表示値
-----	-----------------------------	--------------------	--------	------------------	------------	-------

審査請求 未請求 請求項の数11 OL (全 13 頁)

(21)出願番号	<b>特顧平8</b> -162113	(71) 出職人	000002004
			昭和鐵工株式会社
(22)出願日	平成8年(1996)6月21日		東京都港区芝大門1丁目13番9号
		(72)発明者	林田 英樹
			東京都港区芝大門1丁目13番9号 昭和電
			工株式会社内
		(72) 発明者	伊藤 祐司
			千葉県千葉市緑区大野台1丁目1番1号
			昭和電工株式会社総合研究所内
		(74) 4P-198 A	弁理士 矢口 平
		(14)1045	NAT VI T
		1	

## (54) 【発明の名称】 インク組成物

(57)【要約】

【課題】 耐光性と耐水性、擦水性とを併せ有するイン ク組成物、特に水性インク組成物、さらにインクジェッ トプリンター用のインク組成物を提供する。 【解決手段】 (a) 紫外線安定化作用基を有する極性 溶媒に溶解可能な化合物及び(b)ポリオルガノシロキ サンユニットを有する両親媒性ポリマー (ポリオルガノ シロキサン変性重合体)を配合してなるインク組成物。

## 【特許請求の範囲】

【請求項1】 (a)紫外線安定化作用基を有する極性 溶媒に溶解可能な化合物及び(b)ポリオルガノシロキ サンユニットを有する両親媒性ポリマー(ポリオルガノ シロキサン変性重合体)を配合してなるインク組成物。 【請求項2】 ポリオルガノシロキサンユニットを有す る両親様件ポリマー(ポリオルガノシロキサン変性重合 体)が、親水性エチレン性不飽和モノマー及び/または 面親媒件エチレン件不飽和モノマーをメルカプト基含有 ポリオルガノシロキサンの存在下でラジカル重合反応で えられたさせて得られたポリオルガノシロキサン変性両 親媒性ポリマーである請求項1記載のインク用添加剤。 【請求項3】 ポリオルガノシロキサンユニットを有す る面額媒件ポリマー(ポリオルガノシロキサン変性重合 体)が、親水件エチレン性不飽和モノマー及び/または 両親媒性エチレン性不飽和モノマーと疎水性エチレン性 不飽和モノマーをメルカプト基含有ポリオルガノシロキ サンの存在下でラジカル重合反応で得られたポリオルガ ノシロキサン変性両親媒性ポリマーである請求項1記載 のインク組成物。

【請求項4】 業外線安定化作用基がヒドロキシフェニ ルベンゾトリアゾール誘導体、ヒドロキシフェニルーS ートリアシン誘導体及びヒドロキシベンゾフェノン誘導 体から選択された1または2以上の化合物である請求項 1記載の水性インク組成物。

「請求項う」 ボリオルガノシロキサンがポリシルセス キオキサンである請求項 1 ~ 4 記載のインク銀成物。 (請求項6] ポリオルガノシロキサンがポリジアルキ ルシロキサンである請求項 1 ~ 4 記載のインク組成物。 (請求項7] ポリオルガノシロキサンがポリシルセス キオキサン及びポリジアルキルシロキサンである請求項 1 ~ 4 記載のインク組成物。

【請求項8】 着色剤、分散剤及び水若しくは水性有機 溶剤を配合してなる請求項1~7記載の水性インク組成物。

【請求項9】 形成された被膜表面のケイ素濃度が6% 以上である請求項8記載のの水性インク組成物。

【請求項10】 着色剤が顔料である請求項8記載の水 性インク組成物

【請求項11】 インクジェットプリンター用インク組成物である請求項8記載の水性インク組成物。

【発明の詳細な説明】 【0001】

【発明の属する技術分野】本発明は耐光性と撓水性、耐水性に優れたインク組成物、特に水性インク組成物、 
らにインクジェットアリンター用インク組成物に関す

3. [0002]

【従来の技術】従来、インクジェット記録用の記録液と しては酸性染料や直接染料を水溶性媒体中に溶解した水

性インク、あるいは、油溶性染料を有機溶剤中に溶解し た溶剤系インクが使用されている。溶剤系インクは溶剤 を使用するため、環境安全面で問題があり、用途が限ら れており、オフィスなどでの使用はできない。一方水性 インクは水溶性の色素を使用するため、特に普通紙に記 録した場合、記録物の耐水性が劣ることが問題である。 またこれらの染料を用いたインクの記録物は耐光性の面 でも不十分である。前記問題を解決するために、インク に水溶性紫外線吸収剤を添加することが既に提案されて いる(アメリカ合衆国特許出願第4254495号)、 水溶性メラミン (特開昭59-53563号公報). 水 溶性タンパク質(特開昭59-53565号公報)等が 挙げられる。そしてこのような物質をインク中に添加す ることにより、記録画像の耐光性が大きく改善される事 が期待された。 [0003]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、充分な 耐光性を発揮しているものはなく、また不売分ながら耐 光性が改善されても耐水性、摂水性に劣る欠点がある。 従って本発明の目的は、前記インキ組成物の欠点を克服 し耐光性が高く且つ耐水性、現水性の高い両方の性能を 兼ね備えたインク組成物、特に水性インク組成物、さら にはインクジェットプリンター用水性インク組成物を提 供することにある。

[0004] 【課題を解決するための手段】従来技術に伴う問題点を 解決するために、本発明者らは鋭意研究を行った結果、 本発明をなすに至った。即ち、1)(a)紫外線安定化 作用基を有する極性溶媒に溶解可能な化合物及び(b) ポリオルガノシロキサンユニットを有する両親媒性ポリ マー(ボリオルガノシロキサン変性重合体)を配合して なるインク組成物。2) ポリオルガノシロキサンユニッ トを有する両親媒性ポリマー (ポリオルガノシロキサン 変性重合体)が、親水性エチレン性不飽和モノマー及び /または面親媒件エチレン件不飽和モノマーをメルカプ ト基含有ポリオルガノシロキサンの存在下でラジカル重 合反応でえられたさせて得られたポリオルガノシロキサ ン変性両親媒性ポリマーである上記1)記載のインク用 添加剤、3) ポリオルガノシロキサンユニットを有する 両親媒件ポリマー(ポリオルガノシロキサン変性重合 体)が、親水性エチレン性不飽和モノマー及び/または 両親媒性エチレン性不飽和モノマーと疎水性エチレン性 不飽和モノマーをメルカプト基含有ポリオルガノシロキ サンの存在下でラジカル重合反応で得られたポリオルガ ノシロキサン変性両親媒性ポリマーである請求項1記載 のインク組成物、4) 紫外線安定化作用基がヒドロキシ フェニルベンゾトリアゾール誘導体、ヒドロキシフェニ ルーSートリアジン誘導体及びヒドロキシベンゾフェノ ン誘導体から選択された1または2以上の化合物である 上記1)記載の水性インク組成物、5)ポリオルガノシ

ロキサンがポリシルセスキオキサンである上記1)へ 4)記載のインク組成物。6)ポリオルガノシロキサンがポリジアルキルシロキサンである上記1)へ4)記載のインク組成物。7)ポリオルガノシロキサンがポリシレセスキオキサン及びポリジアルキルシロキサンである上記1)~4)記載のインク組成物。8)着色剤、分散剤、水または、水及び水柱有機溶剤に配と上記1)~7)記載のイン角組成物。9)形成された被膜表面のケイ紫濃度が6%以上である上配8)記載の水性イン2組成物、10 着色剤が割けである上記8)記載の水性イン2組成物、10 域物である上記8)記載の水性インク組成物である上記8)記載の水性インク組成物である上記8)記載の水性インク組成物である上記8)記載の水性インク組成物である上記8)記載の水性インク組成物である。100051

【発明の実施の形態】以下、本発明に係るインク組成物 について詳細に説明する。本発明の水性インク組成物に 用いられる両親媒件ポリマーは親水性セグメントと疎水 性セグメントおよびポリオルガノシロキサンユニットか ら構成される。それぞれのセグメントは、例えば1 種類 4.1.くは2 種類以上の親水性エチレン性不飽和モノマ 一、1 種類もしくは 2 種類以上の疎水性エチレン性不 飽和モノマーおよび 1 種類もしくは 2 種類以上の両 親媒性エチレン性不飽和モノマーを、ポリオルガノシロ キサンユニットを誘導するメルカプト基を 1 個以上含 有するポリオルガノシロキサン化合物の存在下でラジカ ル共重合により合成することができる。親水性セグメン トおよび疎水性セグメントの割合は、各セグメントの種 類と構造により変化するので一般的に規定することは難 しく、得られたポリマーが結果的に両親媒性を示すとき の割合が、親水性セグメントおよび疎水性セグメントの 割合となる。

【0006】本発明の水性インク組成物に用いられるボ リオルガノシロキサン含有両親媒性ポリマーは、次のよ うな構造を有するものと考えられる。即ち、ポリオルガ ノシロキサンの分子末端にメルカプト基が1 個存在する 場合には、ポリオルガノシロキサンユニットがエチレン 性不飽和モノマー重合体の片末端に付加したブロック重 合体になり、メルカプト基がポリオルガノシロキサンの 側鎖に存在する場合、メルカプト基が1 個の場合にはグ ラフト型共重合体になる。さらに、メルカプト基が1分 子中に多数存在する場合は、櫛形共重合体になる。 【0007】本発明における両親媒性ポリマーの合成に おける親水性エチレン性不飽和モノマーは、一般に水に 可溶でラジカル重合能のあるものはすべて使用すること ができ、たとえば、 (メタ) アクリルアミド、N,N-ジメ チルアクリルアミド、N-イソプロビルアクリルアミド、 N-ビニルホルムアミド、(メタ) アクリル酸、2-ヒドロ キシエチル (メタ) アクリレート、2-ヒドロキシプロビ ル (メタ) アクリレート、マレイン酸、無水マレイン 酸、ビニルオキサゾリン、n-(1.1-ジメチル-3-オキソ

ブチル) (メタ) アクリレート等を代表例として挙げる ことができる。このような一般に水に可溶である親水性 エチレン性不飽和モノマーのうちでは、(メタ)アクリ ルアミド、N.N-ジメチルアクリルアミド、N-イソプロピ ルアクリルアミド、N-ビニルホルムアミドなどが好まし い。両親媒性ポリマーの合成における両親媒件エチレン 性不飽和モノマーとしては、一般に水および各種溶媒に 可溶であり、たとえば、N,N-ジエチルアクリルアミド、 N - (メタ)アクリルモルホリン、N-ピニルピロリド ン、N-ピニルアセトアミド、N-ピニル N- メチルアセト アミド、ビニルメチルエーテル、ポリエチレングリコー ルモノメタクリレート (例:日本油脂(株) 製プレンマ ーPEシリーズ、PE-90 、PE-200、PE-350) 、メトキシボ リエチレングリコールモノメタクリレート (例:日本油 脂(株) 製プレンマーPME シリーズ、PME-100、PME-20 0、PME-400 )、ポリプロピレングリコールモノメタク リレート (例:日本油脂(株)製プレンマーPPシリー ズ、PP-1000 、PP-500、PP-800) 、ポリエチレングリコ ールポリプロピレングリコールモノメタクリレート (例:日本油脂(株)製プレンマーPEP シリーズ、70PE P-370B)、ボリエチレングリコールボリテトラメチレン グリコールモノメタクリレート (例:日本油脂(株)製 ブレンマー55PET-800 )、ポリプロピレングリコールボ リテトラメチレングリコールモノメタクリレート (例: 日本油脂(株)製プレンマーNKH-5050)、ポリプロピレ ングリコールモノアクリレート(例:日本油脂(株)製 ブレンマーAP-400)、ポリエチレングリコールモノアク リレート (例:日本油脂(株)製プレンマーAE-350)等 を代表例として挙げることができる。このような一般に 水および各種溶媒に可溶である両親媒性エチレン性不飽 和モノマーのうちでは、N-ビニルピロリドン、N-(メ タ) アクリルモルホリン、ポリエチレングリコールモノ メタクリレート (例:日本油脂(株)製プレンマーPEシ リーズ、PE-90 、PE-200、PE-350) 、メトキシボリエチ レングリコールモノメタクリレート (例:日本油脂 (株) 製プレンマーPME シリーズ、PME-100、PME-200 、PME-400 )、ポリプロピレングリコールモノメタク リレート (例:日本油脂 (株) 製ブレンマーPPシリー ズ、PP-1000 、PP-500、PP-800) 、ポリエチレングリコ ールポリプロピレングリコールモノメタクリレート (例:日本油脂(株)製プレンマーPEP シリーズ、70PE P-370B)、ポリエチレングリコールポリテトラメチレン グリコールモノメタクリレート (例:日本油脂(株)製 ブレンマー55PET-800 )、ポリプロピレングリコールボ リテトラメチレングリコールモノメタクリレート (例: 日本油脂(株)製プレンマーNKH-5050)、ポリプロピレ ングリコールモノアクリレート (例:日本油脂(株)製 ブレンマーAP-400)、ポリエチレングリコールモノアク リレート (例:日本油脂(株)製プレンマーAE-350)が 好ましい。

【0008】また疎水件エチレン性不飽和モノマーとし ては、一般に水を除く各種溶媒に可溶であり、たとえ ば、(メタ) アクリル酸エステル(例えば(メタ) アク リル酸メチル、(メタ) アクリル酸エチル、(メタ) ア クリル酸ブチル、(メタ) アクリル酸2-エチルヘキシ ル (メタ) アクリル酸ラウリル (メタ) アクリル酸 ステアリル. (メタ) アクリル酸等]、スチレン類[例 えばスチレン、メチルスチレン等〕、脂肪族ビニルエス テル[例えば酢酸ビニル、プロピオン酸ビニル等]、塩 化ビニル等を代表例として挙げることができる。このよ うな一般に水を除く各種溶媒に可溶である親水性エチレ ン件不飽和モノマーのうちでは、(メタ)アクリル酸エ ステル(例えば(メタ)アクリル酸メチル、(メタ)ア クリル酸エチル、(メタ) アクリル酸プチル、(メタ) アクリル酸2-エチルヘキシル、(メタ) アクリル酸ラウ リル、(メタ) アクリル酸ステアリル、(メタ) アクリ ル酸等]、スチレン類[例えばスチレン、メチルスチレ ン等〕などが好ましい。本発明におけるメルカプト基を 1 個以上含有するポリオルガノシロキサン化合物として は、主鎖骨格が、ポリシルセスキオキサンあるいはポリ ジアルキルシロキサンを挙げることができる。主鎖骨格 がポリシルセスキオキサンの場合、メルカプト基を1個 以上含有するポリシルセスキオキサンは、メルカプト基 が側鎖に導入されたもの(a) と主鎖の末端に導入された もの(b) が存在する。

【0009】側鎖にメルカアト基を1 個以上含有するボ リシルセスキオキサン(a) は、例えば下記式(A)で表 される構造を有しており、式中、即、即は側鎖有機基で あり、一品、一品。、一品。、一品。 は、主鎖の末端 基であり、p、はは繰り返し単位である。

[化1]

【0010】上記メルカト基舎有ポリシルセスキオキ サン(a) では、主鎖末端基(式(A)では、-0-R\*、-0-R\*、 -0-R\*、-0-R\* )がトリアルキルシリル化され、ト リアルキルシリルオキシ基(-0-SiRRPR\*: RL R\*、R は、互いに同一または相異なるアルキル基を示す)となっている。

[0011]また、側頭前機器(式(A) では、・0・Pe・ ・0・Pe・)は、それぞれアルキル基、アラルキル基、置換 もしくは評鑑限フェニル基のうちから選ばれるものと、 下記式(1)で表されるメルカアト基合有有機基からなる ものとの両者が存在している。このようなメルカアト基 を有有機器は、該メルカアタン基合有ポリシルセスキオ キサン中に、全側鎖有機基のうち、通常1分子当たり平 均して5.0 個以下、好ましくは3.2 個以下、さらに好ま しくは1.6 個以下が望ましい。

【化2】 —R<sup>4</sup>-SH ------[1]

(式 [ I ] 中、R<sup>4</sup>は炭素数1~20のアルキル基、ア ルケニル基、アラルキル基、置換もしくは非置換フェニ ル基を表す)

【0012】このような本発明に係るメルカアト基含有 ポリシルセスキオキサンの数平均分子量は、特に限定は ないが好ましくは500~50,000であり、特に好ましく は1,000~10,000である。

【0013】メルカアト基が側鎖に導入されたポリシル セスキオキサンは、特に限定されないがその一例として 特額平 7 - 337571 号において記述された方法により製 造することができる。主額の末端にメルカアト基を1 個 以上舎有するポリシルセスキオキサン(b) は、例えば下 記式(B) で表される構造を有しており、式中、Re、Re は側鎖有機基であり、-O-Re、-O-Re、-O-Re は、主額の未端基であり、-D-Re、J-O-Re は、主額の未端基であり、p は繰り返し単位である。 【化3】

本発明に係るメルカプト基合有ポリシルセスキオキサンでは、主爆末端基(式信)では、・0・中、・0・中、・0・サード・リアルトルシリル化あるいは、主婦末端 基のうち 1 分子当たり少なくとも 1つはメルカプト基を含むトリアルキルシリルオキシ基となっている。メルカプト基を含まない末端トリアルキルシリカオキシ基は、・0・51kPRP (R: R: Rは、互いに同一または相 異なるアルキルをテオ)で表され、メルカアト基を含むトメルカアト基をっているメルカナー・大量を ひトリアルキルシリルオキシ基は、・0・51 (R)はアルキル基、アラルキル基、置換もしくは非変換フェニルを表です)で表される

【0014】また、主領末端並にあるメルカアト基は特に限定されないが、該ポリシルセスキオキヤン中に、全 主領末端基のうち、好ましくは温常1分子当と70平均し て1.0 個以上4.0 個以下、特に好ましくは1.0 個以上3.2 個以下、さらに好ましくは1.0 個以上1.6 個以下が多 といい、上記メルカアト基合有ポリシルセスキオキサンの数平均分子風は、500~50,000であり、好ましくは 1,000~10,000である。メルカアト基が末端に導入さ 化たポリシルセスキオキサン(6)は、メルカアト基が 銀に導入されたポリシルセスキオキサン(6)とほぼ同様 銀に導入されたポリシルセスキオキサン(6)とほぼ同様 の方法にて限定することができ、製造する際の加水分解 は、特額甲7~337511号とおいて記述された方法と同 は、特額甲7~337511号とおいて記述された方法と同 様である。メルカアト基が末端に導入されたポリシルセスキオキサン(b) を製造する場合、メルカアト基が側鎖 に導入されたポリシルセスキオキサン(a) と異なる点について説明する。

【0015】メルカアト基が未端に導入されたボリシル セスキオキウン(b) の製造において、使用することので きるトリアルコキシシランおよび/またはトリクロロシ ランは、アルキル基、アルケニル基、アラルキル基、復 接もしくは計画機フェール基を有するトリアルコキシシ ランおよび/またはトリクロロシランであり、メルカアト 基有するトリアルコキシシランおよび/またはトリク ロロシランを使用する必要はない。また、メルカアト基 が未婚に導入されたボリシルセスキオキサン(b) の製造 において、使用することのできるシリル化剤は、特顯平 7 - 37571 号において記述したものとメルカアト基 有するシリル化剤は、特別・原入するメルカアト基 最に応じてそれぞれの割合を調製すればよい。メルカプト基を有するシリル化剤をしては、1,3 ーピス (3 - メルカプトプロビル)テトラメチルジシロキサン、ジメチルメルカアトプロビルメトキシシラン、ジメチルメルカプトプロビルクロロシラン等が挙げられる。

【0016]主鎖骨格がポリジアルキルシロキサンの場合、メルカアト基を1 間以上含有するポリジアルキルシロキサンは、ボリジアルキルシロキサンの両体にメルカアト基を導入したもの(関値型)、ボリジアルキルシロキサンの両本端にメルカアト基を導入したもの(片末地型) おびボリジアルキルシロキサンの側鎖と両末端の両方にメルカアト基を導入したもの(側角両末端型)がある。代表例を示せば、【作4】

等を挙げることができる。

【0017】メルカアト基を含有するポリジアルキルシロキサンにおけるメルカアト基は、該ポリジアルキルシロキサン中に、通常1分子当たり平均して1.0個以上4.0個以上4.0個以上5.2個以下、おもに対している以上1.6個以上1.6四以上5.2のような本発明に係るメルカアト基を有ポリジアルキルシロキサ

ンの数平均分子量は、500 ~ 50,000 であり、好ましくは 1,000~ 10,000 である。上記のメルカアト基を1個以上含有するオリオルガメシロセキツ化合物の使用量は、通常エナレン性不能和概水性モノマーおよびエチレン性不能和確水性モノマー 100重量部に対して、0.1 ~ 50 重量部・貯ましくは 0.1~ 40 重量部の範囲で選べばよい。

【0018】本発明に係るポリオルガノシロキサンユニ ットを有する両親媒性ポリマーは以下の手順にしたがっ て合成することができる。すなわち、上記親水性エチレ ン性不飽和モノマー、疎水性エチレン性不飽和モノマー あるいは面親媒件エチレン性不飽和モノマーに所定割合 のメルカプト基を1 個以上含有するポリオルガノシロキ サン化合物を配合し、ラジカル重合開始剤の存在下、通 常の条件に従って重合する。上記ラジカル重合開始剤は 通常、一般のラジカル重合反応開始剤として使用される ものであればあらゆるものが使用でき、たとえばアゾ系 重合開始剤[例えば2,2'- アゾビス (イソブチルニトリ ル) 2.2'- アゾビス (2.4-ジメチル-4- メトキシバレ ロニトリル) 2-シアノ-2- プロピルアゾー フォルムア ミド ジメチル2.2'- アゾビス (2-メチルプロピオネー ト)、2,2'- アゾビス(2-ヒドロキシメチルプロピオニ トリル)等]、パーオキサイド系重合開始剤[例えばイ ソプチルパーオキサイド、2,4-ジクロロベンゾイルパー オキサイド、ベンゾイルパーオキサイド、t-ブチルパー オキサイド、t-ブチルキュミルバーオキサイド、t-ブチ ルハイドロバーオキサイド等] 等が挙げられ、これらを 組み合わせて使用することもできる。

【0019】上述の重合反応は通常有機溶媒の存在下で 行われる。有機溶媒としては、例えば炭化水素類「例え ばベンゼン、トルエン、キシレン、シクロヘキサン 等〕、エステル類[酢酸エチル、酢酸ブチル、酢酸アミ ル等]、ケトン類[アセトン、メチルエチルケトン、メ チルイソブチルケトン、シクロヘキサノン等]、エーテ ル類「テトラハイドロフラン、1,4-ジオキサン等」、ア ルコール類[例えばメタノール、エタノール、イソプロ ピルアルコール、ブチルアルコール、1,2,6-ヘキサント リオール、グリセリン等]、アミド類[例えばN,N-ジメ チルホルムアミド、N-メチルホルムアミド、N,N-ジエチ ルホルムアミド、N-メチルアセトアミド、N.N-ジメチル アセトアミド、N-メチルプロピオンアミド等]、ピロリ ドン類類「例えば1-メチル-2- ピロリドン、ピロリド ン、ε-カプトラクタム等]、グリコール類 [例えばエ チレングリコール、プロピレングリコール、ブチレング リコール、トリメチレングリコール、トリエチレングリ コール、ヘキシレングリコール、ジエチレングリコー ル、ジプロピレングリコール、ポリエチレングリコール 等]、グリコールエーテル類[2- メトキシエタノール、 2-エトキシエタノール、2-(2- メトキシ) エトキシエタ ノール、2-プロポキシエタノール、2-プトキシエタノー ル、ジエチレングリコールモノメチルエーテル、ジエチ レングリコールモノエチルエーテル、ジエチレングリコ ールモノブチルエーテル、トリエチレングリコールモノ エチルエーテル、1-メトキシ-2- プロパノール、1-エト キシ-2- プロパノール、ジプロピレングリコールモノメ チルエーテル、ジプロピレングリコールモノエチルエー テル、トリプロピレングリコールモノメチルエーテル、

3-メトキシ-3- メチル-1- ブタノール等] などが挙げら れる。

【0020】反応温度は特に限定しないが、ラジカル重 会反応期始制を分解する温度であればよく、通常50~18 0 でが好ましく、段階的に低温から高温まで上昇させる 方法をとってもよい。反応時間は特に限定されないが、 通常1~24時間が好ましい。このようして得られたポリ オルガノシロキサンユニットを有する両級操性ポリマー の重量平均分于量は5,000~100,000で有り、好ましく は6,000~30,000であることが望ましい。

【0021】本発明のインク組成物に使用できる極性溶 媒は、メタノール、エタノール、3-メチル-3-メト キシブタノール (ソルフィット) エチレングリコオー ル、プロピレングリコール、1、3-ブタンジオール、 1、4-ブタンジオール1、5-ペンタンジオール、2 ープテン1、4ージオール、2ーメチルー2、4、ペン タンジオール、グリセリン、1、2、6-ヘキサントリ オール等のアルコール類、ジエチレングリコールジメチ ルエーテル、ジエチレングリコールジエチルエーテル等 のエーテル類。アセトン、アセトニトリルアセトン等の ケトン類、アーブチロラクトン、ジアセチン、エチレン カーボネート、リン酸トリエチル等のエステル類、ホル ムアミド、ジメチルホルムアミド、ジエチルホルムアミ ド、ジメチルアセトアミド、2-ピロリドン、N-メチ ルー2-ピロリドン等の登畫化合物。 ジメチルスルホキ シド、スルホラン、1、3、-プロパンスルトン等の硫 黄化合物 2-メトキシエタノール 2-エトキシェタ ノール、2-(メトキシメトキシ)エタノール、2-イ ソプロポキシエタノール、2-ブトキシエタノール、2 ーイソベンチルオキシエタノール、フルフリルアルコー ル、テトラヒドロフルフリルアルコール、ジエチレング リコール、エチレングリコールモノメチルエーテル、ジ エチレングリコールモノブチルエーテル、トリエチレン グリコール、トリエチレングリコールモノメチルエーテ ル、テトラエチレングリコール、プロピレングリコール モノメチルエーテル、プロピレングリコールモノエチル エーテル、ジプロピレングリコール、ジプロピレングリ コールモノメチルエーテル、ジプロピレングリコールモ ノエチルエーテル、トリプロピレングリコールモノメチ ルエーテル、ジアセトンアルコール、モノエタノールア ミン、チオグリコール、モルホリン、N-エチルモルホ リン、2-メトキシエチルアセテート、ジエチレングリ コールモノエチルエーテルアセテート、ヘキサメチルホ スホルアミド等の水溶性有機溶剤や水、またはそれら2 種以上の混合溶剤のような極性溶媒であれば特に限定さ

【0022】 水および水溶性有機溶剤の混合比率は特に 限定されないが、好ましくはインクの表面振力が、30 dyn/cm以上、またインクの粘度が5℃にて50c ps以下になる混合比率が望ましい。表面張力が30d yn/cm未満では良好な印字が得られない。またインク粘度が50cpsを超えれば、インク吐出が不安定になる.

【0023】紫外線安定化作用基を有する極性溶媒に溶 解可能な化合物はヒドロキシフェニルベンゾトリアゾー ル誘導体。ヒドロキシベンゾフェノン誘導体が望まし い。特に望ましくはポリエチレングリコールと3-(3 - (2H-ベンゾトリアゾール-2-イル-5-t-ブ チルー4-ヒドロキシフェニル) プロピオン酸モノエス テル、ポリエチレングリコールと3-(3-(2H-ベ ンゾトリアゾールー2ーイルー5ーセーブチルー4ーヒ ドロキシフェニル) プロピオン酸ジエステル等のオキシ エチレン変性のヒドロキシフェニルベンゾトリアゾール 誘導体、2,2',4,4'-テトラヒドロキシベンゾ フェノン、 2-ヒドロキシー 4-メトキシベンゾフェノ ン-5-スルホン酸等の極性基変性ヒドロキシベンゾフ ェノン誘導体が挙げられる。これらの化合物は目的の物 性を損なわない限りにおいて 2種以上混合してもかまわ ない。例えば、次の構造式1~4の化合物が挙げられ る.

R= -(CH₂CH₂CO)-<u>H</u>

構造式1

構造式2

構造式3 2,2',4,4"ーテトラと

構造式4

2-ヒドロキシー4-メトキシベンゾフェノン-5-ス ルホニックアシッド

【0024】着色剤としては、染料、顔料の何れも使用 可能であり、分散染料、塩基性染料、酸性染料、反応染 料、直接染料、硫化染料、建染染料、アゾイック染料 食用染料、油性染料、有機解料(アゾ系解料、縮合ボリ アゾ系顔料、フタロシアニン系顔料、キナクリドン系顔 料、アンスラキノン系顔料、ジオキサジン系顔料、イン ジゴ系顔料、チオインジゴケイ顔料、ペリノン、ペリレ ン系顔料、メラミン系顔料等)、無機顔料(酸化チタ ン、酸化鉄、カーボンブラック等)等が挙げられる。こ れらの着色剤の添加量は、着色剤の種類、溶媒成分、イ ンクに対して要求されている特性等に依存するが、一般 的にはインク全重量に対して 0.2~ 20 重量%、好まし くは 0.5~ 10 重量%の範囲で使用する。また、樹脂工 マルジョン着色体の使用量は全インク組成物に対して10 ~50重量%使用でき、10重量%未満では印字が薄くな り、50重量%を超えると粘度が高くなり田字しにくくな る。本発明の水性インク組成物に用いられる分散剤とし ては、各種の除イオン性 (アニオン性) 界面活性剤、非 イオン性 (ノニオン性) 界面活性剤、陽イオン性 (カチ オン性) 界面活性剤、両性界面活性剤、高分子系分散剤 等が挙げられる。除イオン性界面活性剤としては脂肪酸 塩類、アルキル硫酸エステル塩類、アルキルベンゼンス ルホン酸塩類、アルキルナフタレンスルホン酸塩類、ス ルホコハク酸塩類。アルキルスルホコハク酸塩類。アル キルジフェニルエーテルジスルホン酸塩類、アルキルリ ン酸塩類、ポリオキシエチレンアルキル硫酸エステル塩 類。ポリオキシエチレンアルキルアリル硫酸エステル塩 類、アルカンスルホン酸塩類、ナフタレンスルホン酸ホ ルマリン縮合物類、ポリオキシエチレンアルキルリン酸 エステル類、α-オレフィンスルホン酸塩類等が挙げら

【0025】非イオン性界面活性剤としてはポリオキシ エチレンアルキルエーテル類、ポリオキシエチレンアル キルエーテル類、ポリオキシエチレンアルキルアリルエ ーテル類、ポリオキシエチレン誘導体類、オキシエチレ ン/オキシプロピレンブロックコポリマー類、ソルビタ 地脂肪酸エステル類、ポリオキシエチレンソルビタン 助酸エステル類、グリセリン脂肪酸エステル類、ポリオ キシエチレン脂肪酸エステル類、ポリオキシエチレンア ルキルアミン製等が挙げられる

【0026】陽イオン界面活性剤および両性界面活性剤 としては、アルキルアミン塩類、第4級アンモニウルゲックイ製、アルキルペタイン類、アシキサイト類が挙げられ る。また、高分子系分散剤としてはポリアクリル酸、ス チレン/アクリル酸共産合体、スチレン/アクリル酸ンクレインリル酸エスラル共産合体、スチレン/無水、フレイン と数性重合体、スチレン/(無水)マレイン酸/アクリ ル酸エステル共重合体、スチレン/メタクリル較共重合 体、スチレン/メタクリル酸/アクリル酸エステル共重 合体、スチレン/(無水)マレイン酸ハーフエステル共 重合体、ビニルナフタレン/(無水)マレイン酸共重合 体、ビニルナフタレン/アクリル酸共重合体あるいはよ たの塩、3よびこれらのアルキルアミン埋型もしては 第4級アンモニウム塩型のカチオン性高分干系分散剤が 挙げられる。(尚、(無水)マレイン酸は「無水マレイン酸またはアレイン般)を表す。)

本発明における水性インク組成物用溶線は限定されないが、水または水及び水溶性有機溶剤との混合物からなってもよい、水はイオン交換水、限外デ過水、遊浸透水、蒸留水等の純粋、超純水を用いることができる。またインクを長期間保存する場合に力だやパクテリアの発生を防止するために、紫外棟照射、過酸化水業添加などにより減億した水を用いることもできる。

【〇〇27】本発明の必須成分は上記の通りであるが、 その他に水性インクジェット記録用インクに一般的に用 いられている浸透促進剤、表面張力調整剤、アミン類等 のpH調整剤、尿素及びその誘導体等のヒドロトロピー 剤、防かび、防腐剤、エチレンジアミン4酢酸等のキレ ート剤、防錆剤、消泡剤、擬塑性付与剤等を必要に応じ て添加することも可能である。さらにインクを帯電する インクジェット記録方式に使用する場合は、塩化リチウ ム、塩化ナトリウム、塩化アンモニウム等の無機塩類か ら選ばれる比抵抗調整剤を添加する。必要に応じて添加 し得る浸透促進剤としては、エタノール、イソプロパノ ール、ブタノール、ペンタノール、ノニオン性界面活性 割等が挙げられる。表面張力調整剤としては、ノニオ ン、カチオンあるいはアニオン界面活性剤、ジエタノー ルアミン、トリエタノールアミン等のアルコール類が挙 げられる。pH調整剤としてはカセイソーダ、炭酸ソー ダ、アルカノールアミン、アンモニア、亜リン酸塩、カ ルボン酸塩、亜硫酸塩、アミン塩等が使用可能である。 防緯剤としては、ベンゾトリアゾール及びその誘導体や ジンクロヘキシルアンモニウムナイトレート等が使用可 能である。防腐剤としては、ソルビン酸カリウム、安息 香酸ソーダ、ペンタクロロフェニルナトリウム、ジヒド 口酢酸ナトリウム、1,2-ベンズイソチアゾリン-3 - オン等が使用可能である。消泡剤としては、例えば、 ポリエーテル変性シリコーンからなるシリコン系、プル ロニック型エチレンオキサイド低モル付加物からなるプ ルロニック系、及び2-エチルヘキサノール等のアルコ ール系消泡剤が挙げられる。擬塑性付与剤としては、一 般の水溶性高分子のうち天然多糖類や半合成セルロース 系高分子が使用可能である。更に詳しく説明すると、天 然多糖類としては、グルコース、ガラクトース、ラムノ ース、マンノース、及びグルクロン酸塩等の単糖類から 構成される高分子化学構造を有するグワーガム、ローカ ストビーンガム、ウェランガム、ラムザンガム、キサン

タンガム、等が使用可能で、半合成セルロース系高分子 としてはセルロースの水酸基をエステル化またはエーテ ル化して水溶化したメチルセルロース、エチルセルロー ス、カルボキシメチルセルロース等が使用可能である。 【0028】本発明の紫外線安定基を有する極性溶媒に 溶解可能な化合物およびポリオルガノシロキサンユニッ トを有する両親媒性ポリマーの添加量はそれぞれ、全イ ンク組成物の重量で0.01%~30%の範囲、好ましくは全 インク組成物の重量で 0.05%~10%の範囲で添加す る。添加量が多すぎる場合には所望のインク粘度を維持 することが難しく、少なすぎる場合には耐光性及び耐水 性、税水性の発現効果が無くなってしまう。紫外線安定 基を有する極性溶媒に溶解可能な化合物お上びボリオル ガノシロキサンユニットを有する両親媒件ポリマーを配 合してなるインク組成物の用途は限定されないが、筆記 具用インク、オフセット印刷用インク、消去性インク、 孔版印刷用インク、スタンプ補充用インク、カラーフィ ルター用インク、グラビア印刷用インク等に用いること ができるが、特にインクジェットプリンター用インクに 望ましい。

【0029】こで用いられるインクジェットアリンタ 一用インク組成物の調要法は、限定されないが、例えば 着色和に集料等を用いた場合には、水を 40 ~ 70 ℃に 加熱し、スクリュー等で懶料、混合、溶解を行なうこと により得られる。また顔料等を用いた場合には、ボール まル、サンドミル、アトライター、ロールミル、アジテ ーター、ヘンシェルミキサー、コロイドミル、超音波モ がサー、パールミル、湿式ジェットミル等により 解幹、分散を行なうことにより得られる。

【0030】またここで用いられるインクジェットプリ ンター用インク組成物は調製することもできるが、市販 されているインクジェットプリンター用インク組成物に 紫外線安定化作用機を有する極性溶媒に溶解可能な化合 物及びポリオルガノシロキサンユニットを有する両親媒 性ポリマーを単に添加して、スクリュー等で撹拌、混 合、溶解を行うことにより均質な混合溶液を得ることが できる。市販されているインクジェットプリンター用イ ンク組成物としては、例えば、日本ヒューレットバッカ ード(株)社製プリントカートリッジ黒(製品番号51 626Aまたは51645A) あるいはプリントカート リッジカラー (製品番号51625Aあるいは5164 1A) に含まれるインク組成物、キャノン (株) 製ブラ ックBJカートリッジBC-20、ブラックBJカート リッジBC-21インクカートリッジBCI21Bla ckあるいはインクカートリッジBCI21Color 含まれるインク組成物、セイコーエプソン(株)社製イ ンクカートリッジ (型番MJIC4C、MJIC2C) に含まれるインク組成物等が挙げられる。市販されてい るインク組成物に添加する紫外線安定化作用基を有する 極性溶媒に溶解可能な化合物及びポリオルガノシロキサ ンユニットを有する両類媒体ボリマーは、全員くそ生物 の重量で0.01~30%の範囲、好ましくは全インク 組成物の重量で0.05%~10%の範囲である。本発 明の水性インク組成物を何えば、インクジェットプリン ターで印字した場合、被記録的に行成された文字や画 像等のにじみや色重ね時の境界にじみの少ない高画質な 記録をすることができ、とりわけ耐光性の効果に優れた ものとなる。

### [0031]

【実施例】以下実施例により本発明を水性インクジェットインクの好ましい具体例との関連でさらに詳しく説明 するが、本発明はこれら実施例に限定されるものではな

【0032】(合成例1) メルカプト基含有ポリシルセスキオキサンの合成の例

温度計、撹拌装置、窒素導入管および還流冷却管を取付 けた 500cc のフラスコに、3 - メルカプトプロビルト リメトキシシラン 9.98g (50.87 mmol )、メチルトリエ トキシシラン199.55g (1119.13 mmol)、フェニルトリ メトキシシラン5.95g (30.00 mmol)および純水 64.87 g (3600.00 mmol)を仕込み、窒素気流下にて攪拌しな がら溶液の温度を 5℃に保った。攪拌しながら 10 %の 塩酸水溶液12.15 g を 30 分かけて滴下した後,溶液温 度を 10 ℃で 1時間保った。次に溶液の温度を 70 ℃に 上げ 3時間反応させた後、29.16 g のヘキサエチルジシ ロキサン ( 179.60 mmol )を添加し、さらに 70 ℃にて 3時間撹拌を続けた。溶液温度を 40 ℃に下げ 5% の 水酸化カリウムのメタノール溶液を 13.47g 加えた後、 率温にて 2 時間撹拌しさらに 12 時間放置した。下層 部分を抜き出し 150gの酢酸ブチルを添加後、撹拌しな がら 40 °C、200 mmHgの減圧下で濃縮を行い、150 g の 液体を留去させた後、常圧にてさらに酢酸ブチルを 200 g添加し、1時間機拌を行った。得られた溶液を沪過 後、さらに減圧下で濃縮を行ない、82.68 g の無色透明 な粘調な液体を得た。このものの数平均分子量を GPC で測定したところ 3,300であった。IR スペクトルおよ びラマンスペクトルから2560 cm1 付近にメルカプト基 に基づく吸収が現われた。得られたボリマーをボリマー

【0033】(合成例2) ポリシルセスキオキサン含 有両鍵媒件ポリマーの合成の例

温度計、模拌装置、窒素導入管および還流冷却管を取付けた200cc のフラスコに、12.33 g のメチルメタクリレート(123.15 mol )、12.83 g のスチレン(126.85 mol )、47.74 g のプレンマーPME - 400 (日本油脂

(株) 製) (98.52 mmol )、31.80 gのポリマーA を加 え、窒素気流下にて 30 分間機부した。このように調製 した溶液を混合モノマーと呼ぶ、温度計、機拌装置、遼 業導入管および還流冷却管を取付けた 300 cc のフラス コに、23.66 gの混合モノマーと 102.13 gの 3-メト

キシ-3- メチル-1- ブタノールを加え、 室温空素気流下 にて 30 分間撹拌した。10重量パーセントの2、2'-ア ゾビスイソ酪酸ジメチル 3- メトキシ-3- メチル-1- ブ タノール溶液 8.7gを加え、窒素気流下にて攪拌しなが ら昇温し、80℃に 30 分保った後、さらに81.03gの混 合モノマーを 3時間かけて添加した。再び 10 重量パー セントの 2. 2' -アゾビスイソ酪酸ジメチル酢酸 3- メ トキシー3- メチルー1- ブタノール溶液 4.4gを加え、9 0 ℃にて 3時間反応を続けた。室温まで冷却後、207 g の無色透明溶液を得た。このものの数平均分子量は 14. 000 であった。ポリマーA に起因するラマンスペクトル の 2560 cm<sup>-1</sup>付近のメルカプト基に基づく吸収は消失し た。また1H-NMR測定によるメチルメタクリレート、のス チレン、プレンマーPME-400 の比は、1:1:0.8 であり、 ポリマーA の含量は30wt%であった。得られたポリマー をポリマーB とする。

【0034】(合成例3) ポリシルセスキオキサン含 有面親媒件ポリマーの合成の例

温度計、攪拌装置、窒素導入管および還流冷却管を取付 けた 500ccのフラスコに、メチルトリエトキシシラン19 9.55g(1119.13 mmol)、フェニルトリメトキシシラン 5.95g(30.00 mmol)および純水 64.87g(3600.00 mm ol )を仕込み、窒素気流下にて撹拌しながら溶液の温度 を 5 ℃に保った。撹拌しながら 10 %の塩酸水溶液1 2.15 gを 30 分かけて滴下した後、溶液温度を 10 ℃ で 1 時間保った。次に溶液の温度を 70 ℃に上げ 3時 間反応させた後、50.75 gの 1,3 -ビス (3 -メルカア トプロピル )テトラメチルジシロキサン ( 179.60 mmol )を添加し、さらに 70 ℃にて 3時間撹拌を続けた。溶 液温度を 40 ℃に下げ 5%の水酸化カリウムのメタノー ル溶液を 13.47 g加えた後、室温にて 2時間撹拌しさら に 12 時間放置した。下層部分を抜き出し 150gの酢酸 ブチルを添加後、撹拌しながら 40 °C、200 millgの減圧 下で濃縮を行い、150 gの液体を留去させた後、常圧に てさらに酢酸ブチルを 200g添加し、1 時間機样を行っ た。得られた溶液を沪過後、さらに減圧下で濃縮を行な い、84.3gの無色透明な粘調な液体を得た。このものの 数平均分子量を GPC で測定したところ 3,200であっ た。1 Rスペクトルおよびラマンスペクトルから 2560 c π¹付近にメルカプト基に基づく吸収が現われた。得ら れたポリマーをポリマー C - 1とする。温度計、機样装 置、窒素導入管および還流冷却管を取付けた200cc のフ ラスコに、20.02 gのメチルメタクリレート(199.96mmo 1)、20.83 gのスチレン(200.00mmol)、48.46 gのブレ ンマーPME-400 (日本油脂(株)製)(100.00mmol)、1 0.06 gのポリマー C - 1を加え、窒素気流下にて 30 分間攪拌した。このように調製した溶液を混合モノマー と呼ぶ。

【0035】温度計、攪拌装置、窒素導入管および還流 冷却管を取付けた300 cc のフラスコに、19.87 gの混 合モノマーと96.91 g3-メトキシ-3- メチルー1- ブタノ ールを加え、 室温窒素気流下にて 30 分間撹拌した。10 重量パーセントの2, 2' - アゾビスイソ酪酸ジメチル 3 - メトキシ-3- メチル-1- ブタノール溶液8.2g を加 え、窒素気流下にて撹拌しながら昇温し、80℃に 30 分 保った後 さらに79.50gの混合モノマーを 3 時間か けて添加した。再び 10 重量パーセントの2、2'- アゾ ビスイソ酪酸ジメチル 3- メトキシ-3- メチル-1- ブタ ノール溶液 4.1gを加え、90 ℃にて 3時間反応を続け た。室温まで冷却後、200 gの無色透明溶液を得た。こ のものの重量平均分子量は 30,000 であった。ポリマー C - 1に起因するラマンスペクトルの 2560 cm<sup>1</sup>付近の メルカプト基に基づく吸収は消失した。また1H-NMR測定 によるメチルメタクリレート、スチレン、プレンマーPM E-400の比は、1:1:0.5 であり、ポリマー C - 1の含量 は9st %であった。得られたポリマーをポリマー C-2 とする。

【0036】(合成例4) ポリジメチルシロキサン含 有両親媒件ポリマーの合成の例 温度計、機拌装置、窒素導入管および還流冷却管を取付

けた200cc のフラスコに、12.33 gのメチルメタクリレ ート(123.15 mmol)、12.83 gのスチレン(126.85 mm ol ) 47.74 gのブレンマーPME - 400 (日本油脂 (株)製)(98.52 mmol)、31.80 gの両末端にメルカ プト基が導入されたポリジメチルシロキサン X - 22 -

167 B (信越化学工業(株)製)を加え、窒素気流下に て 30 分間撹拌した。このように調製した溶液を混合モ ノマーと呼ぶ。

【0037】温度計、撹拌装置、窒素導入管および還流 冷却管を取付けた 300 cc のフラスコに、23.66 gの混 合モノマーと 102.13 gの 3- メトキシ-3- メチル-1-ブタノールを加え、室温窒素気流下にて 30 分間攪拌し た。10重量パーセントの2, 2'- アゾビスイソ酪酸ジメ チル 3- メトキシ-3- メチル-1- ブタノール溶液 8.7g を加え、窒素気流下にて撹拌しながら昇温し、80℃に3 0 分保った後、さらに81.03gの混合モノマーを 3 時 間かけて添加した。再び 10 重量パーセントの2、2'-アゾビスイソ酪酸ジメチルの酢酸 3- メトキシ-3- メチ ルー1- ブタノール溶液 4.4g を加え、90 ℃にて 3時 間反応を続けた。室温まで冷却後、207gの無色透明溶 液を得た。このものの数平均分子量は 12,000 であっ た。 X - 22 - 167 B に起因するラマンスペクトルの 2 560 cm<sup>-1</sup>付近のメルカプト基に基づく吸収は消失した。 また1H-NMR測定によるメチルメタクリレート、スチレ ン、ブレンマーPME-400 の比は、1:1:0.8 であり、ポリ ジメチルシロキサンの含量は30wt%であった。得られた ポリマーをポリマー Dとする。

【0038】合成例2、3、4で調製したポリマー B、、ポリマーC-2、ポリマーDを用いてインクジェ ットインク用の水件インク組成物を調整した。

(謳製例1 染料系インクジェット用水性インクの調製)

ベンプフェノン系紫外線吸収剤とポリシルセスキオキサン会有面鏡媒件ポリマ

ーを添加した例

C. I. ソルベントブルー 2	6.0部
ジエチレングリコール	8.0部
グリセリン	10.0部
合成例2で合成したポリマーB	2.0部
Smisorb 110S (住友化学 (株) 商品名)	2.0部
*	72.0部

200 mLのフラスコにC. I. ソルベントブルー2を6 g、グリセリンを 10 g、ジエチレングリコールを 8 g、イオン交換水を72gを添加して、60°Cで2時間 機拌し後、0.8 μπ 径のメンブランフィルターを用いて

**沪過を行ない、インクジェットプリンター用インクを得** た。このものに、上記合成例2で合成したポリオルガノ シロキサンユニットを有する両親媒性ポリマー溶液B及 びSmisorb 110S (住友化学 (株) 製) をそ れぞれ2.0 重量 % 添加し、室温にて10 時間攪拌し tc.

[0039]

(調製例2 染料系インクジェット用水性インクの調製)

ベンゾフェノン系数外線吸収剤とポリシルセスキオキサン含有両親媒件ポリマー を添加した例 エイゼン・スピンロン・レッドC -RH (保土ヶ谷化学(株)) 2.0部

THE MET HERE	,	2.	OH
ジエチレングリコール		8.	0部
グリセリン	1	0.	0部
合成例3で合成したポリマーC-2		5.	0部
Smisorb 150 (住友化学 (株) 商品名)		5.	0部
水	7	0.	0部

レングリコールを 8g、イオン交換水を 70 gを添加し フィルターを用いて沪過を行ない、インクジェットプリ 間撹拌した。 ンター用インクを得た。このものに、上記合成例3で合 成したポリオルガノシロキサンユニットを有する両親媒

性ポリマー溶液C及びSmisorb 150(住友化 て、60 ℃で 2時間撹拌し後、0.8 µm 径のメンブラン 学(株)) それぞれ5.0 重量%添加し、室温にて 10 時 [0040]

(調製例3 染料系インクジェット用水性インクの調製)

トリアゾール系紫外線吸収剤とポリジメチルシロキサン含有面親媒性ポリマーを 添加した例

Kayanol Red 3BL (日本化薬(株))	2.0部
ジエチレングリコール	8.0部
グリセリン	10.0部
合成例4で合成したポリマーD	5.0部
TINUBIN 1130 (チバガイギー社)	5.0部
ak .	70.0部

(日本化薬) を 2g、グリセリンを 10 g、ジエチレン グリコールを 8g、イオン交換水を 70 gを添加して、 60 ℃で 2時間撹拌し後、0.8 µm 径のメンブランフィ ルターを用いて沪過を行ない、インクジェットプリンタ ー用インクを得た。このものに、上記合成例4で合成し

200 LLのフラスコにKayanol Red 3BL たポリジメチルシロキサンユニットを有する両親媒性ポ リマー溶液D及びTINUBIN 1130 (チバガイ ギー社)をそれぞれ5.0 重量%添加し、室温にて 10 時 間撹拌した。 [0041]

(調製例4 顔料系インクジェット用水性インクの調製)

ベンゾフェノン系紫外線吸収剤とポリシルセスキオキサン含有両親媒性ポリマ ーを添加した例

銅フタロシアニンブルー	10.	0部
スチレンーアクリル酸共重合物のナトリウム塩	1.	0部
プロピレングリコール	10.	0部
グリセリン	5.	0部
合成例2で合成したポリマーB	2.	0部
Smisorb 110S(住友化学(株)商品名)	2.	0部
安息香酸ソーダ	1.	0部
ベンゾトリアゾール	0.	5部
キサンタンガム	0.	3部
*	69.	2部

上記成分中、まず水30部にキサンタンガムをママコの 親媒性ポリマー溶液B及びSmisorb110S(住 できないように少量づづ加え、完全に撹拌溶解し、それ に、カーボンブラック、スチレンーアクリル酸共重合物 のナトリウム塩及び水39.2部をサンドミルにて1時 間分散後、ポリオルガノシロキサンユニットを有する両

友化学(株))をそれぞれ2.0 重量%添加し、この各成 分を加え撹拌溶解したものを加え1時間撹拌、ろ過して 青色インクをえた。

(測製例5 顔料系インクジェット用水性インクの調製)

ベンゾフェノン系紫外線吸収剤とポリシルセスキオキサン含有両親媒性ポリマー を添加した例

[0042]

キナクリドンレッド	8.0部
スチレンーマレイン酸共重合物のナトリウム塩	2.0部
プロピレングリコール	15.0部
グリセリン	5.0部
合成例3で合成したポリマーC ー2	5.0部
Smisorb 150 (住友化学 (株) 商品名)	5.0部
安息香酸ソーダ	1.0部
ベンゾトリアゾール	0.5部
水	68.5部

上記成分中、キナクリドンレッド、スチレンーマレイン 酸共重合物のナトリウム塩及び水をサンドミルにて1時 桃色インクをえた。 【0043】

間分散後、残りの各成分を混合し撹拌溶解し、ろ化して

(調製例6 顔料系インクジェット用水件インクの調製)

トリアゾール系紫外線吸収剤とポリジメチルシロキサン含有両親媒性ポリマー

を添加した例	
銅フタロシアニンブルー	4.0部
スチレンーアクリル酸共重合物のナトリウム塩	1.0部
プロピレングリコール	5.0部
グリセリン	5.0部
合成例4で合成したポリマーD	5.0部
TINUBIN 1130 (チバガイギー (株))	5.0部
1,2一ベンズイソチアゾリンー3ーオン	0.5部
ベンゾトリアゾール	0.5部
キサンタンガム	0.3部
水	68.7部

上記成分中、まず水30部にキサンタンガムをママコの できないように少量ブゴ加え、完全に規料溶解し、それ に網プタロンデニンブルー、スチレン一アクリル酸共重 合物のナトリウム塩及び水51.6部をサンドミルにて 1時間が飲食この各成分を加え撹拌溶解したらのを加え 1時間撹拌、ろ造して青色インクを得た。 【0044】(効果例1)

# インクの調整と耐光性の評価

1927の同語と明力にツか回 上記のように関した素外線安定化作用基を有する極性 落媒に溶解可能な化合物及びボリオルガメシロキサンユ マットを有する質媒媒性ポリマー(ポリオルガメシロキ サン変性重合体)を配合してなるインク組成物をヒュー レットパッカード社製デスクライター550Cを使用し て、リサイクルPPC(富士ゼロックス(株)製)にベ た、文字等を印字した。耐光性の評価は、印字したサン ブルの光照射前後の色差の測定により行った。光照明計算 経外体線並光明射計算を(ス方影機)(株)製デューバネ ル光コントロールウェザオメーターDPWL-5R型を使用:光照射1時間(70℃)暗黒湿潤は行わない)にて実施した。比較のため紫外線安定化作用基を有する極性溶解に溶解可能な化合物及びポリオルガノシロキサンユニットを有する両親媒性ポリマーを含まない場合も週度を行った。

【0045】(効果例2)上記のように調製した紫外線 安定化作用基を有する軽性溶媒に溶解可能な化合物及び ポリオルガンロキサンユニットを有する両親媒性ポリマーを含む水性インク組成物をとユーレット・ パッカード社製デスタライター 550 Cを使用して、リサイクル PPC(富士ゼロックス(株)製)にべた、文字等を回り 学した。印字表面の元素分析を X線光電子分光法を使用し、光電子の配出角度が15度の値を塗取表面におけるけい薬の含者量として測定を行った。【表1】

	籌製例 1	育製例 2	餌製餌3	<b>到 以 例 4</b>	游剌例 5	對教例 6
色差(△B別)	5	. 6	4	6	5	4
Si含有量(%)	20	2 2	2 3	18	2 1	2 2

【0046】(効果例3) 市販されているインクジェットプリンター用インクにTinubin130 (チバガイギー(株) 社製ペングトリアゲール系業外縁吸収剤)と上記合成例2~4で合成したポリオルガノシロキサンユニットを有する両観媒性ポリマーをそれぞれ5.0重量火添加し、効果例1と同様にヒューレットパッカード社製デスクライター550Cを使用して、リサイクルPPC

(富士ゼロックス (株) 製) にべた、文字等を印字した。耐光性の評価は、印字したサンブルの光照射前後の 色差の測定に り行った。光照射は紫外線蛍光灯照射試験 (スガ試験機 (株) 製デューパネル光コントロールウェザオメーターDPWL-5R型を使用:光照射1時間(70℃)暗黒湿潤は行わない)にて実施した。[表2]

	51626.	.	51626/		BC1-21 Black		BC1-21 Color		MJICA		MIICAG	
		組成物 無添加	インク 添加	組成物 無能加	インク! 猴加	组成物 無添加	インクi 添加	E成物 無添加	インク! 薬菌	無推加 無推加	インク! 添加	机成物 無添加
色筆(AEH)		6	20	5	15	6	19	4	17	6	15	5

[0047] (比較例)上記のように調要した紫外線を 定化作用基を有する極性溶媒に溶解可能な化合物及びポ リオルガノンロキサンユニットを有する両砲媒性ポリマ ー (ポリオルガノシロキサン変性重合体)を配合してな もインタ組取物と比較のため脚側列1~6のインクの調 製時に紫外線変定化作用基を有する極性溶媒に溶解可能 な化合物及びポリオルガノシロキサンユニットを有する 雨線媒性ポリマーを含まないよク組成体の調製した、 無添加の調製したインク組成物を行れ、無添加調製 例1、無添加調製例2、無添加調製例3、無添加調製例3、無添加調製例3、無添加調製例3、無添加調製例3、無添加調製例3、無添加調製例6、無添加調製例6とした。無添加調 製例1へ6をヒューレットパッカード社製デスクライタ - 5500を使用して、リサイクルPPC 信士ゼロッ クス (株) 製) にべた、文字等を印字した。耐光性の評価は、リサイクルPPC上に印字された画像や文字の色 巻を測定することにより行った。色差の測定は(デュー パネル光コントロールウェザオメーターDPWL-5R 型、光源、業外線光光门 を用い照射時間3時間3時間/温度 70℃で行った。

【0048】 【表3】

	無蒸加	源景 风盛旗 回激波	無蒸加	無添加	無路加	摄影剂
	製製鋼 1	調製例2	限限例3	質製例4	網製第5	割割倒 6
竞差(△BH)	1 5	18	1 6	2 0	1 7	1 9
51含有量(%)	0	0	0	0	0	0

## [0049]

【発明の効果】本発明のインク組成物を使用することに より、被記録物上に印字された文字や画像等のにじみや 色重ね時の境界にじみの少ない高画質な記録をする事が でき、とりわけ耐光性の効果の優れたものを提供するこ とができる。